(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-60573

(43)公開日 平成11年(1999)3月2日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	FΙ	
C 0 7 D 417/12	251	C 0 7 D 417/12	251
A 6 1 K 31/53	ADU	A 6 1 K 31/53	ADU
	AED		AED

審査請求 未請求 請求項の数13 FD (全 14 頁)

(21)出願番号	特願平9-240260	(71) 出願人 000004086
		日本化薬株式会社
(22)出顧日	平成9年(1997)8月22日	東京都千代田区富士見1丁目11番2号
		(72)発明者 北川 正行
		埼玉県北葛飾郡庄和町大字新宿新田225-
		104
		(72)発明者 増田 亮
		埼玉県与野市上落合6-7-8-104
		(72)発明者 森田 誠
		埼玉県志木市柏町 2 - 14-22
		(72)発明者 鈴木 政信
		埼玉県大宮市三橋 1 -610-1-303
		(72)発明者 杉原 英光
		東京都北区志茂 3 -29-15

(54) 【発明の名称】 トリアジン誘導体及びテロメラーゼ阻害剤

(57)【要約】

【課題】特異性の高いテロメラーゼ阻害剤を提供するこ

【解決手段】トリアジン骨格を有する分子量300~1 500の化合物を有効成分とするテロメラーゼ阻害剤

【特許請求の範囲】

【請求項1】トリアジン骨格を有し、かつ、テロメラーゼ阻害活性を有する化合物を有効成分として含むテロメラーゼ阻害剤。

【請求項2】化合物の分子量が300~1500である 請求項1のテロメラーゼ阻害剤。

【請求項3】下記一般式[1] 【化1】

[一般式 [1] においてR1、R2及びR3はそれぞれ独立して水素原子、置換基を有してもよいC1~16の直鎖または分岐鎖状のアルキル基、置換基を有してもよいC1~10のアルコキシ基、ハロゲン原子、水酸基、

スルホン酸基又はカルボン酸基を、R4,R5及びR6はそれぞれ独立して、CH,CH2,O,S,Nまたは置換基を有してもよいC1~10のアルキルアンモニウム基を、X及びYはそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、アミノ基、モノまたはジ置換アミノ基、水酸基、置換基を有してもよいC1~10のアルコキシ基、又は置換基を有しても良いフェノキシ基を、破線は単結合又は二重結合をそれぞれ表す]で示される化合物またはその薬学的に許容しうる塩を有効成分として含む医薬

【請求項4】請求項3の一般式[1]で示される化合物 又はその薬学的に許容しうる塩を有効成分として含むテロメラーゼ阻害剤。

【請求項5】抗癌剤である請求項3記載の医薬。 【請求項6】下記一般式[2] 【化2】

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 R_3
 R_3
 R_4
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5

[一般式 [2]においてR1,R2及びR3はそれぞれ独立して水素原子、置換基を有してもよいC1~16の直鎖または分岐鎖状のアルキル基、置換基を有してもよいC1~10のアルコキシ基、ハロゲン原子、水酸基、スルホン酸基又はカルボン酸基を、R4はCH,CH2又はNを、X及びYはそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、アミノ基、モノまたはジ置換アミノ基、水酸基、置換基を有してもよいC1~10のアルコキシ基又は置換基を有しても良いフェノキシ基を、破線は単結合又は二重結合をそれぞれ表す。ただし、XまたはYが共にハロゲン原子である場合及びXまたはYがジアゾ基又

はアントラキノン基を置換基として有する芳香族アミノ 基を示す場合を除く]で示される化合物またはその薬学 的に許容しうる塩。

【請求項7】請求項6記載の化合物またはその薬学的に 許容しうる塩を有効成分として含む医薬。

【請求項8】請求項6記載の化合物又はその薬学的に許容しうる塩を有効成分として含むテロメラーゼ阻害剤。

【請求項9】抗癌剤である請求項7記載の医薬。

【請求項10】下記一般式[3] 【化3】

[一般式 [3] においてR1,R2及びR3はそれぞれ独立して、水素原子、置換基を有してもよいC1~16の直鎖または分岐鎖状のアルキル基、置換基を有してもよいC1~10のアルコキシ基、ハロゲン原子、水酸基、スルホン酸基又はカルボン酸基を、R4はCH,CH2又はNを、Wは置換基を有してもよいC1~16のアルキル基を、X及びYはそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、アミノ基、モノまたはジ置換アミノ基、水酸基、置換基を有してもよいC1~10のアルコキシ基又は置換基を有しても良いフェノキシ基を、 Z^- は有

機酸イオン又は無機イオンを、破線は単結合又は二重結合をそれぞれ表す。ただし、XまたはYが共にハロゲン原子である場合及びXまたはYがジアゾ基又はアントラキノン基を置換基として有する芳香族アミノ基を示す場合を除く]で示される化合物またはその薬学的に許容しうる塩。

【請求項11】請求項10記載の化合物またはその薬学的に許容しうる塩を有効成分として含む医薬。

【請求項12】請求項10記載の化合物又はその薬学的 に許容しうる塩を有効成分として含むテロメラーゼ阻害 剤。

【請求項13】抗癌剤である請求項11記載の医薬。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、トリアジン誘導体及び医薬、特にテロメラーゼ阻害剤に関するものであり、特にテロメラーゼ活性に関連する疾患の治療に使用されるものである。

[0002]

【従来の技術】テロメラーゼ活性は、正常体細胞では無いか極めて低下しているが、生殖細胞、多くの癌細胞、癌組織では非常に亢進していることが明らかとなっている。テロメラーゼは特に癌細胞、癌組織での活性亢進の特異性から癌治療の標的および、癌診断のマーカーとしての応用が期待されている。テロメラーゼを標的とした薬剤には、テロメラーゼ阻害剤が考えられるが、逆転写酵素阻害剤である核酸誘導体にテロメラーゼ阻害活性が認められているものの、テロメラーゼに特異的な阻害剤は見いだされていない。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】現在のところ、テロメ ラーゼを標的とした薬剤は開発にいたっておらず、テロ メラーゼ阻害剤についても特異性の高い化合物は見いだ されていない。

[0004]

【課題を解決するための手段】そこで、本発明者らは鋭意検討の結果、テロメラーゼ阻害活性を有する化合物を見いだした。すなわち、本発明は次の(1)~(13)に関する。

【0005】(1)トリアジン骨格を有し、かつ、テロメラーゼ阻害活性を有する化合物を有効成分として含むテロメラーゼ阻害剤。

(2) 化合物の分子量が300~1500である(1) 記載のテロメラーゼ阻害剤。

(3)下記一般式[1]

[0006]

【化4】

【0007】[一般式 [1] においてR1,R2及びR3はそれぞれ独立して水素原子、置換基を有してもよいC1~16の直鎖または分岐鎖状のアルキル基、置換基を有してもよいC1~10のアルコキシ基、ハロゲン原子、水酸基、スルホン酸基又はカルボン酸基を、R4,R5及びR6はそれぞれ独立して、CH,CH2,O,S,Nまたは置換基を有してもよいC1~10のアルキルアンモニウム基を、X及びYはそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、アミノ基、モノまたはジ置換アミノ基、水酸基、置換基を有してもよいC1~10のアルコキシ基、又は置換基を有しても良いフェノキシ基を、

破線は単結合又は二重結合をそれぞれ表す]で示される 化合物またはその薬学的に許容しうる塩を有効成分とし て含む医薬。

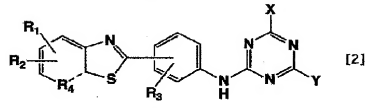
(4)上記(3)の一般式[1]で示される化合物又は その薬学的に許容しうる塩を有効成分として含むテロメ ラーゼ阻害剤。

(5)抗癌剤である(3)記載の医薬。

【0008】(6)下記一般式[2]

[0009]

【化5】



【0010】[一般式[2]においてR1,R2及びR3はそれぞれ独立して水素原子、置換基を有してもよいC1~16の直鎖または分岐鎖状のアルキル基、置換基を有してもよいC1~10のアルコキシ基、ハロゲン原子、水酸基、スルホン酸基又はカルボン酸基を、R4はCH,CH2又はNを、X及びYはそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、アミノ基、モノまたはジ置換アミノ基基、水酸基、置換基を有してもよいC1~10の

アルコキシ基又は置換基を有しても良いフェノキシ基を、破線は単結合又は二重結合を、それぞれ表す。ただし、XまたはYが共にハロゲン原子である場合及びXまたはYがジアゾ基又はアントラキノン基を置換基として有する芳香族アミノ基を示す場合を除く〕で示される化合物またはその薬学的に許容しうる塩。

(7)(6)記載の化合物またはその薬学的に許容しう る塩を有効成分として含む医薬。

[0012]

【化6】

(8)(6)記載の化合物又はその薬学的に許容しうる 塩を有効成分として含むテロメラーゼ阻害剤。

(9) 抗癌剤である(7) 記載の医薬。

$$R_1$$
 R_2
 R_4
 R_3
 R_3
 R_4
 R_3
 R_4
 R_3
 R_4
 R_4
 R_4
 R_4
 R_5
 R_5

【0013】[一般式[3]においてR1, R2及びR 3はそれぞれ独立して水素原子、置換基を有してもよい C1~16の直鎖または分岐鎖状のアルキル基、置換基 を有してもよいC1~10のアルコキシ基、ハロゲン原 子、水酸基、スルホン酸基又はカルボン酸基を、R4は CH, CH₂ 又はNを、Wは置換基を有してもよいC1 ~16のアルキル基を、X及びYはそれぞれ独立して水 素原子、ハロゲン原子、アミノ基、モノまたはジ置換ア ミノ基、水酸基、置換基を有してもよいC1~10のア ルコキシ基又は置換基を有しても良いフェノキシ基を、 Z は有機酸イオン又は無機イオンを、破線は単結合又 は二重結合をそれぞれ表す。ただし、XまたはYが共に ハロゲン原子である場合及びXまたはYがジアゾ基又は アントラキノン基を置換基として有する芳香族アミノ基 を示す場合を除く]で示される化合物またはその薬学的 に許容しうる塩。

(11)(10)記載の化合物またはその薬学的に許容 しうる塩を有効成分として含む医薬。

(12)上記(10)記載の化合物又はその薬学的に許容しうる塩を有効成分として含むテロメラーゼ阻害剤。 (13)抗癌剤である(11)記載の医薬。

[0014]

【発明の実施の形態】本願発明における、トリアジン骨格を有し、かつ、テロメラーゼ阻害活性を有する化合物は特に限定されないが、分子量が300~1500であることが好ましく、中でも分子量が400~900であることが好ましい。また、さらに好ましくは上記の

(3) 項または(6) 項または(10) 項記載の構造を 有する化合物が挙げられる。

【0015】上述した、一般式[1]または一般式[2]または一般式[3]における基として示されるR1,R2,R3において、置換基を有してもよいC1~16の直鎖または分岐鎖状のアルキル基は、直鎖または分岐鎖状のアルキル基は、直鎖また

16の自興または分岐顕伏のアルキル基は、自興または分岐鎖状のアルキル基の炭素数は1~16であるが、好ましくは1~6であり、置換基としては、ハロゲン、水酸基、スルホン酸基、カルボン酸基、炭素数1~5のアルコキシ基、アミノ基、モノ又はジ置換アミノ基、ニトロ基、シアノ基、フェニル基等が挙げられる。具体的には、メチル、エチル、ブチル、パルミチル、ステアリル、イソプロピル、イソブチル、トリフルオロメチル基等が挙げられる。

【0016】置換基を有してもよいC1~10のアルコキシ基は、アルコキシ基の炭素数は1~10であるが、好ましくは1~3であり、置換基としては、上記C1~16の直鎖または分岐鎖状のアルキル基における置換基と同じものが挙げられる。具体的には、メトキシ、エトキシ基等が挙げられる。また、ハロゲン原子としては、塩素、臭素原子等が挙げられる。

【0011】(10)下記一般式[3]

【0017】一般式 [1]、[2]、[3] における基として示されるR4、R5、R6において、置換基を有してもよいC $1\sim10$ のアルキルアンモニウム基のアルキル基は炭素数 $1\sim5$ のものが好ましく、置換基としては、上記C $1\sim16$ の直鎖または分岐鎖状のアルキル基における置換基と同じものが挙げられる。具体的には、メチル、エチル、プロピル基等が挙げられる。

【0018】一般式[1]、[2]、[3]における基 として示されるX、Yにおいて、ハロゲン原子として は、フッ素、塩素、臭素原子等が挙げられる。また、モ ノ又はジ置換アミノ基としては、置換基を有してもよい モノ又はジアルキルアミノ基や置換基を有してもよい芳 香族アミノ基等が挙げられる。置換基を有してもよいモ ノ又はジアルキルアミノ基において、アルキル基の炭素 数は1~16であることが好ましく、特に1~5である ことが好ましく、又、アルキル基に存在する置換基とし ては、上記C1~16の直鎖または分岐鎖状のアルキル 基における置換基と同じものやフェニル等のアリール基 が挙げられる。具体的にはメチル、エチル、イソプロピ ル、ヒドロキシエチル、スルホニルエチル、クロロエチ ル、カルボキシエチル、ベンジル、アンチピリニルの1 つ又は2つで置換されたアミノ基やピペリジノ基等が挙 げられる。

【0019】置換基を有してもよい芳香族アミノ基において、芳香族基としてはフェニル、ナフチル、アントラセニル、ピリジル、ピリジニウム、フラニル、イミダゾリル、チエニル、プリニル、キノリル、インドリル等が挙げられ、芳香族基に存在する置換基としては、上記C1~16の直鎖または分岐鎖状のアルキル基における置換基と同じものやアルキルスルホニル基、アルキルスルファミル基、アルケニル基、アニリノ基、ビフェニル基等が挙げられる。具体的には、例えば、フェニルアミノ、スルホフェニルアミノ、ヒドロキシフェニルアミノ、カルボキシフェニルアミノ、ジメチルアミノスルホ

ニルフェニルアミノ、モルホリノスルホフェニルアミノ、スルホナフタリノアミノ、フェニルアミノフェニルアミノ、スルホビフェニルアミノ、フェニルアルケニルスルホフェニルアミノ、クロロフェニルアミノ、アルキルピリジニウムアミノ基等が挙げられる。

【0020】置換基を有してもよい $C1\sim100$ アルコキシ基としては、上記R1, R2, R3における置換基を有してもよい $C1\sim100$ アルコキシ基と同じものが挙げられる。置換基を有しても良いフェノキシ基としては、 $C_1\sim C_3$ のアルコキシ基等の置換基を有するフェノキシ基及び置換基を有さないフェノキシ基が挙げられる。

【0021】一般式[3]における基として示されるWにおいて、アルキル基の好ましい炭素数は1~10、特に好ましくは1~5であり、置換基としては上記C1~16の直鎖又は分岐鎖状のアルキル基における置換基と同じもの等が挙げられる。Wの具体例としてはメチル、エチル、プロピル基等が挙げられる。

【0022】一般式 [1], [2], [3] における薬学的に許容しうる塩としてはリチウム塩、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、バリウム塩、アンモニウム塩等の無機塩や、 $C1\sim16$ のアルキルアンモニウム塩等の有機塩等が挙げられる。

【0023】一般式[3]におけるZ-で表される有機酸イオンとしては、酢酸イオン、クエン酸イオン、メタンスルホン酸イオン等が挙げられ、無機イオンとしては、フッ素イオン、塩素イオン、臭素イオン、ヨウ素イオン、硫酸イオン、水酸化物イオン等が挙げられる。【0024】本発明の化合物のうち特に好ましいものは、一般式[2]及び[3]に於いて、R1,R2,R3がそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、置換基を有してもよいC1~16の直鎖又は分岐鎖状のアルキル基を示し、R4がCHで破線が二重結合を示し、X,Yがそれぞれ独立してハロゲン原子又は置換基を有してもよい芳香族アミノ基を示し、一般式[3]においてはWが置換基を有してもよいC1~10の直鎖又は分岐鎖状のアルキル基を示す化合物又はその薬学的に許容し得る塩である。

【0025】一般式 [1] または一般式 [2] または一般式 [3] で表される化合物及びその薬学的に許容しうる塩としては、例えば次のものが挙げられる。2-[4-[4-200-6-(3-2)] アミノフェニル] アミノフェニル] アミノフェニル] アミノフェニル] ー6ーメチルベンゾチアゾール及びその許容される塩(以下、化合物1という)、2-[4-(4-200-6-2)] アミノフェニル] ー6ーメチルベンゾチアゾール及びその許容される塩(以下、化合物2という)、2-[4-(4-200-6-2)] (4ークロロー6ーアニリノー1、3、5ートリアジンー2ーイル)アミノフェニル] ー3、6ージメチルベン

ゾチアゾリウムの許容される塩(以下、化合物3という)、2-[4-[4-クロロー6-(3-スルホフェニル)アミノー1、3、5-トリアジンー2ーイル]アミノフェニル]ベンゾチアゾール及びその許容される塩(以下、化合物4という)、2-[2-クロロー4-[4-クロロー6-(3-スルホフェニル)アミノー1、3、5-トリアジンー2ーイル]アミノフェニル]ー6-メチルベンゾチアゾール及びその許容される塩(以下、化合物5という)、

 $[0026]6-2\pi\pi-2-[4-[4-2\pi\pi-6]$ - (3-スルホフェニル)アミノ-1,3,5-トリア ジン-2-イル] アミノフェニル] ベンゾチアゾール及 びその許容される塩(以下、化合物6という)、2-[4-[4-クロロ-6-(3-スルホフェニル)アミ ノー1,3,5ートリアジンー2ーイル]アミノフェニ ル] -6-トリフルオロメチルベンゾチアゾール及びそ の許容される塩(以下、化合物7という)、2-[4-[4-クロロー6-(3-スルホフェニル)アミノー 1,3,5-トリアジン-2-イル]アミノフェニル] ベンゾフラン及びその許容される塩(以下、化合物8と いう)、2-[4-[4-クロロ-6-(4-メトキシ -3-スルホフェニル) アミノー1,3,5-トリアジ ン-2-イル]アミノフェニル]-6-メチルベンゾチ アゾール及びその許容される塩(以下、化合物9とい う)、2-「4-「4-クロロー6-(2-クロロー5 ースルホフェニル)アミノー1,3,5ートリアジンー 2-イル] アミノフェニル] -6-メチルベンゾチアゾ ール及びその許容される塩(以下、化合物10とい

[0027]2-[4-[4-200-6-(4-7x)]ニルアミノー3ースルホフェニル)アミノー1,3,5 ートリアジンー2ーイル] アミノフェニル] ー6ーメチ ルベンゾチアゾール及びその許容される塩(以下、化合 物11という)、2-[4-[4-クロロー6-[(E)-2-(4-ニトロ-2-スルホフェニル) エテニル] -3-スルホフェニル] アミノ-1,3,5-トリアジン-2-イル]アミノフェニル]-6-メチル ベンゾチアゾール及びその許容される塩(以下、化合物 12という)、1-[4-2pp-6-[4-(6-メチルベンゾチアゾール-2-イル)フェニルアミノ]-1,3,5-トリアジン-2-イルアミノ]-7-ナフ タレンスルホン酸及びその許容される塩(以下、化合物 132-[4-[4-<math>000-6-[3-(2-ヒドロキシエチルスルホニル)フェニル]アミノ -1,3,5-トリアジン-2-イル)アミノフェニ ル] - 6 - メチルベンゾチアゾール及びその許容される 塩(以下、化合物14という)、2-[4-[4-クロ ロー6ー(3-スルファモイルフェニル)アミノー1, 3,5-トリアジン-2-イル)アミノフェニル]-6 -メチルベンゾチアゾール及びその許容される塩(以

下、化合物15という)、

【0028】2-[4-[4-クロロ-6-(3-モル ホリノスルホニルフェニル) アミノー1,3,5ートリ アジン-2-イル) アミノフェニル]-6-メチルベン ゾチアゾール及びその許容される塩(以下、化合物16 という)、2-[4-[6-(4-r)]/3-3-3ルホ フェニル) アミノー4ークロロー1,3,5ートリアジ ン-2-イル]アミノフェニル]-6-メチルベンゾチ アゾール及びその許容される塩(以下、化合物17とい う)、2-[4-[6-(4'-アミノ-5,5'-ジ メチルー2,2'ージホスホノビフェニルー4ーイル) アミノー4ークロロー1,3,5ートリアジンー2ーイ ル] アミノフェニル] -6-メチルベンゾチアゾール及 びその許容される塩(以下、化合物18という)、2-[4-[4-クロロ-6-(3-ボロフェニル) アミノ -1,3,5-トリアジン-2-イル]アミノフェニ ル] -6-メチルベンゾチアゾール及びその許容される 塩(以下、化合物19という)、2-[4-[4-クロ 5-トリアジン-2-イル]アミノフェニル]-6-メ チルベンゾチアゾール及びその許容される塩(以下、化 合物20という)、

 $[0029]2-[4-[4-200-6-(3-\pi)]$ ボキシフェニル) アミノー1,3,5-トリアジンー2 -イル]アミノフェニル]-6-メチルベンゾチアゾー ル及びその許容される塩(以下、化合物21という)、 2 - [4 - [4 - 2 - 2 - 6 - [(D, L) - 2 - 2]]ル] イミノー1,3,5ートリアジンー2ーイル] アミ ノフェニル] -6-メチルベンゾチアゾール及びその許 容される塩(以下、化合物22という)、2-[4-[4-クロロ-6-[(D, L)-セリニル]アミノー 1,3,5-トリアジン-2-イル]アミノフェニル] -6-メチルベンゾチアゾール及びその許容される塩 (以下、化合物23という)、2-[4-[4-クロロ -6-(アンチピリン-4-イル)アミノ-1,3,5 ートリアジン-2-イル] アミノフェニル] -6-メチ ルベンゾチアゾール及びその許容される塩(以下、化合 物24という)、2-[4-(4-クロロ-6-メトキ シー1,3,5ートリアジン-2-イル)アミノフェニ ル] -6-メチルベンゾチアゾール及びその許容される 塩(以下、化合物25という)、

【0030】2-[4-[4-クロロー6-(3-メトキシ)フェノキシー1,3,5-トリアジンー2ーイル]アミノフェニル]ー6-メチルベンゾチアゾール及びその許容される塩(以下、化合物26という)。2-[4-[4-クロロー6-(3-スルホフェニル)アミノー1,3,5-トリアジンー2-イル]アミノー3-メチルフェニル]ー6-メチルベンゾチアゾール及びその許容される塩(以下、化合物27という)、2-[4-[4-クロロー6-(3-スルホフェニル)アミノー

1,3,5-トリアジン-2-イル]アミノフェニル]-6-ヒドロキシベンゾチアゾール及びその許容される塩(以下、化合物28という)、2-[4-[4-クロロー6-(3-スルホフェニル)アミノー1,3,5-トリアジン-2-イル]アミノフェニル]ー6-イソプロピルベンゾチアゾール及びその許容される塩(以下、化合物29という)、2-[4-[4-クロロー6-(3-スルホフェニル)アミノー1,3,5-トリアジン-2-イル]アミノフェニル]ー6-オクチルベンゾチアゾール及びその許容される塩(以下、化合物30という)、

【0031】2-[4-[4-クロロ-6-(3-スル ホフェニル) アミノー1,3,5-トリアジンー2ーイ ル] アミノフェニル] -4-メチルベンゾチアゾール及 びその許容される塩(以下、化合物31という)、2-[4-[4-クロロ-6-(3-スルホフェニル) アミ ノー1,3,5ートリアジンー2ーイル]アミノフェニ ル]-4,6-ジメチルベンゾチアゾール及びその許容 される塩(以下、化合物32という)、2-[4-[4 -クロロー6ー(3ースルホフェニル)アミノー1、 3,5-トリアジン-2-イル]アミノフェニル]-6 -メトキシベンゾチアゾール及びその許容される塩(以 下、化合物33という)、2-[4-[4-クロロー6] - (3-スルホフェニル) アミノー1,3,5-トリア ジン-2-イル] アミノフェニル] -5, 7-ジメチル ベンゾチアゾール及びその許容される塩(以下、化合物 ルホフェニル)アミノー1,3,5-トリアジンー2-イル] アミノフェニル] -6-エチルベンゾチアゾール 及びその許容される塩(以下、化合物35という)、 【0032】2-[4-(4-クロロ-6-グルシニル -1,3,5-トリアジン-2-イル)アミノフェニ

ル] -6-メチルベンゾチアゾール及びその許容される 塩(以下、化合物36という)、2-[4-[4-クロ ロー6ー(3ースルホフェニル)アミノー1,3,5-トリアジン-2-イル] アミノフェニル] -6-メチル ベンゾオキサゾール及びその許容される塩(以下、化合 物37という)、2-[4-[4-クロロ-6-(3-スルホフェニル)アミノー1、3、5ートリアジンー2 - イル] アミノフェニル] ベンゾオキサゾール及びその 許容される塩(以下、化合物38という)、2-[4-[4-クロロー6-(3-スルホフェニル)アミノー 1,3,5-トリアジン-2-イル]アミノフェニル] ベンゾイミダゾール及びその許容される塩(以下、化合 物39という)、2-[4-[4-クロロ-6-(N-メチルーピリジニウムー3ーイル)アミノー1,3,5 ートリアジンー2ーイル] アミノフェニル] ー6-メチ ルーベンゾチアゾール及びその許容される塩。(以下、 化合物40という)

【0033】一般式[1]または一般式[2]または一

般式[3]の化合物又はその薬学的に許容しうる塩を医 薬又はテロメラーゼ阻害剤として用いる場合、又は前記 (1)又は(2)のテロメラーゼ阻害剤における有効成 分は、単独又は賦形剤あるいは担体と混合して注射剤、 経口剤、又は座薬として投与される。担体としては薬剤 学的に許容されるものが選ばれ、その種類及び組成は投 与経路や投与方法によって決まる。

【0034】例えば液体担体として水、アルコール類も しくは大豆油、ピーナッツ油、ゴマ油、ミネラル油等の 動植物油、又は合成油が用いられる。個体担体としてマ ルトース、シュクロース等の糖類、アミノ酸類、ヒドロ キシプロピルセルロース誘導体、ステアリン酸マグネシ ウムなどの有機酸塩が使用される。

【0035】注射剤の場合、担体として一般には生理食 塩水、各種緩衝液、糖類、フェニルアラニン等のアミノ 酸等の賦形剤と共に常法により製剤化することができ る。

【0036】製剤中の本化合物又は有効成分の含量は製

剤により種々異なるが、通常0.01~100重量%好 ましくは0.1~50重量%である。例えば注射剤の場 合には、通常0.1~30重量%、好ましくは1~10 重量%の本化合物又は有効成分を含むようにすることが よい。経口投与する場合には、前期個体担体もしくは液 状担体と共に錠剤、カプセル剤、粉剤、顆粒剤、液剤、 ドライシロップ削等の形態で用いられる。カプセル、錠 剤、顆粒、粉剤は一般に5~100重量%、好ましくは 25~98重量%の本化合物又は有効成分を含む。

【0037】投与量は患者の年齢、体重、症状、治療目 的により決定されるが、治療量は通常1日あたり1~5 00mg/bodyである。

【0038】次に本化合物の一般的製造法を示す。すな わち、一般式[1]または一般式[2]で表される化合 物は、1~10当量、好ましくは1~3当量のシアヌル クロライドと例えば、下記に示した化合物 [1A] [0039]

【0040】の1当量をアセトン、水などの溶媒中、一 50℃~80℃、好ましくは-5℃~15℃にてカップ リングした後、さらに下記一般式[18] [0041]

【化8】

$$R_2$$
 R_4
 R_6
 R_3
 NH_2
(1B)

[式中、R1,R2,R3,R4,R5,R6及び破線は一般式 [1]または一般式 [2]または一般式 [3]と同じ意味を表す]で示される化合物及び炭酸水素ナトリウム等の試薬を用いて0℃~150℃、好ましくは15℃~70℃にてカップリングさせ、最後に、塩析、カラムクロマトグラフィー等の精製操作を行うことによって得られる。

【0043】また、このようにして得られた化合物を適当な方法、試薬を用いることによって一般式[3]に示されるような化学修飾をすることも可能である。例えば、化合物2等にトリフルオロメタンスルホン酸メチル等のアルキル化剤等を作用させることによって化合物3

【 O O 4 7 】このようにして得られる一般式 [1] または一般式 [2] の化合物は、遊離の型又はアルカリ金属塩、アルキルアミン塩、アルカノールアミン塩、またはアルカリ土類金属塩の形で存在する。また、一般式

のベンゾチアゾリウム体等へと変換することができる。 さらに非水系溶媒、好ましくは、DMF等を用いること によって[1A]と[1B]の反応順序を変えることも 可能である。

【0044】一方、XまたはYが、置換基を有しても良いフェノキシ基である場合においては、Synthetic Communication, 24巻、2153頁~2158頁に記載された方法、すなわち、トルエン等の非極性溶媒下、-50℃~80℃、好ましくは-5℃~15℃にてクラウンエーテル等の触媒を使用することによって合成することが可能である。

【0045】上記一般式[1B]で示される化合物は、 市販されているかあるいは国際公開番号WO95/06 469等に記載された方法に準じて製造でき、例えば下 記のものが挙げられる。

【0046】 【化9】

[3]の化合物においては、酢酸塩、クエン酸塩等の有機酸塩や、フッ化水素塩、塩酸塩、臭化水素塩、ヨウ化水素塩硫酸塩、水酸化物塩等の無機塩の形で存在する。 【0048】 【実施例】本発明の好ましい実施態様の例を提供するいくつかの化合物の製造をここでさらに詳細に説明する。 しかしながら、これらの特定の実施例は本発明の範囲に おける限定としては全く考えられる意図はないことが理 解されるべきである。

【0049】実施例1

2-[4-[4-000-6-(3-2)] アミノー1, 3, 5-トリアジンー2-イル] アミノフェニル] -6-メチルベンゾチアゾール ナトリウム塩の合成(化合物1)

塩化シアヌル1gをアセトン50m1に溶解した後、水 40m1に溶解した3-アミノベンゼンスルホン酸93 9mg及び炭酸水素ナトリウム455mgを氷冷下にて 滴下した。同温度にて30分攪拌した後、アセトン10 m1、ジメチルスルホキシド5m1に溶解した2-(4 -アミノフェニル)-6-メチルベンゾチアゾール1. 08g、ついで炭酸水素ナトリウム910mgを順次加 え、徐々に室温に戻しながら15時間攪拌した。反応液 に10%食塩水1Lを加え、1時間攪拌した後、吸引沪 過して得られた固形物を、メタノール280m1, DM F70m1の混合液に溶解する。このものをセファデッ クスLH-20(1.2L,溶出液メタノール)のカラ ムクロマトグラフィーに供し、溶出画分を分取、減圧濃 縮乾固した後、得られた固形物をメタノール50m1に て洗浄沪取することにより、上記表示化合物(1.65 g, 56%) を得た。

ESI-MS (negative mode, m/z); 523, 525 [M-H]⁻, 1047 [2M-H]⁻, 1069 [2M+Na-2H]⁻

¹H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp m) 2. 46 (s, 3H), 7. 36 (m, 3H), 7. 48~8. 34 (m, 8H), 10. 37 (br s, 1H), 10. 56 (brs, 1H)

【0050】実施例2

2-[4-(4-0)-6-7-1]-1,3,5-トリアジン-2-1ル)アミノフェニル]-6-3ルベンゾチアゾールの合成(化合物2)

この化合物を実施例1の合成手順に従い、アニリンと2 - (4-アミノフェニル)-6-メチルベンゾチアゾールを用いて製造した。(収率84%)

FAB-MS (positive mode, m/z); 445, 447 [M+H]⁺

¹H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2.46(s, 3H), 7.15(m, 1H), 7.35(dd, 1H, J=8.3, 1.2Hz), 7.35~7.45(m, 2H), 7.60~7.80 (m, 2H), 7.80~8.10(m, 6H), 1 0.36(brs, 1H), 10.57(brs, 1

【0051】実施例3

H)

2-[4-(4-クロロ-6-アニリノ-1,3,5-トリアジン-2-イル)アミノフェニル]-3,6-ジメチルベンゾチアゾリウム クロリドの合成(化合物3)

2- [4-(4-クロロー6-アニリノー1,3,5-トリアジンー2-イル)アミノフェニル]ー6-メチルベンゾチアゾール2.3gを塩化メチレン100m1に懸濁し、トリフルオロメタンスルホン酸メチル0.70m1を加え、室温にて一晩攪拌した。反応液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液=塩化メチレン/メタノール=25/1(W/W)にて精製後、80%含水メタノールに溶解してイオン交換樹脂Dowex-1(C1型、50m1)のカラムに通塔した。溶出画分を減圧濃縮し、得られた固形物を少量の塩化メチレンを含む示イソプロピルエーテルにて懸濁、粉砕した後、沪取して、上記表示化合物を1.69g得た。(収率66%)

FAB-MS (positive mode, m/z); 459,461 [M]

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2. 58 (s, 3H), 4. 26 (s, 3H), 7. 14 (m, 1H), 7. 35 \sim 7. 45 (m, 2 H), 7. 65 \sim 7. 75 (m, 2H), 7. 81 (d d, 1H, J=8. 8, 1. 5Hz), 7. 90 \sim 8. 00 (m, 2H), 8. 00 \sim 8. 20 (m, 2H), 8. 29 (d, 1H, J=1. 5Hz), 8. 31 (d, 1H, 1. 5Hz) 10. 48 (brs, 1H), 10. 84 (brs, 1H)

【0052】実施例4

2-[4-[4-000-6-(3-2)] アミノー1,3,5-トリアジンー2ーイル] アミノフェニル] ベンゾチアゾール ナトリウム塩の合成(化合物4)

この化合物を実施例1の合成手順に従い、3-アミノベンゼンスルホン酸と2-(4-アミノフェニル)ベンゾチアゾールを用いて製造した。(収率<math>6.0%)

FAB-MS (positive mode, m/z); 533, 535 [M+Na] $^{+}$, 511, 513 [M+H] $^{+}$

1H-NMR(200MHz, DMSO-d6, ppm);7.30~8.20(m, 12H), 10.38(brs, 1H), 10.57(brs, 1H)
【0053】実施例5

2-[2-クロロ-4-[4-クロロ-6-(3-スル ホフェニル) アミノー1,3,5-トリアジンー2ーイル] アミノフェニル] <math>-6-メチルベンゾチアゾール ナトリウム塩の合成(化合物5)

この化合物を実施例1の合成手順に従い、3-アミノベンゼンスルホン酸と2-(2-クロロ-4-アミノフェニル)-6-メチルベンゾチアゾールを用いて製造し

た。(収率41%)

FAB-MS (positive mode, m/z); 581, 583 [M+Na] +, 559, 561 [M+H] +

 1 H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2. 49 (s, 3H), 7. 34 \sim 7. 44 (m, 3H), 7. 4 \sim 8. 4 (m, 4H), 7. 96 (s, 1H), 7. 98 (d, 1H, J=8. 5H z), 8. 23 (d, 1H, J=8. 7Hz), 10. 3 \sim 10. 5 (brs, 1H) 10. 6 \sim 10. 8 (brs, 1H)

【0054】実施例6

6-200-2-[4-[4-2]00-6-(3-スルホフェニル)アミノ-1,3,5-トリアジン-2-イル]アミノフェニル]ベンゾチアゾール ナトリウム塩の合成(化合物6)

この化合物を実施例1の合成手順に従い、3-アミノベンゼンスルホン酸と2-(4-アミノフェニル)-6-クロロベンゾチアゾールを用いて製造した。(収率51%)

FAB-MS (positive mode, m/z); 567, 569 [M+Na] + , 545, 547 [M+H] + , 589, 591 [M-H+2Na] + 1 H-NMR (200MHz, DMSO-d6, ppm); 7. 2~8. 2 (m, 4H), 7. 30~7. 45 (m, 2H), 7. 55 (dd, 1H, J=8. 7, 2. 2Hz), 8. 03 (d, 1H, J=8. 7Hz), 8. 05~8. 17 (m, 2H), 8. 29 (d, 1H, J=2. 2Hz), 10. 3~10. 4 (brs, 1H) 10. 5~10. 6 (brs, 1H) 【0055】实施例7

2-[4-[4-000-6-(3-2)] アミノー1,3,5-トリアジンー2ーイル]アミノフェニル]-6-トリフルオロメチルベンゾチアゾールナトリウム塩の合成(化合物7)

この化合物を実施例1の合成手順に従い、3-アミノベンゼンスルホン酸と2-(4-アミノフェニル)-6-トリフルオロメチルベンゾチアゾールを用いて製造した。(収率34%)

FAB-MS (positive mode, m/z); 623, 625 [M-H+2Na] +, 601, 603 [M+Na] +, 1223, 1225 [2M-2H+3Na] +

¹H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp m); 7. 3~8. 3 (m, 4H), 7. 30~7. 4 2 (m, 2H), 7. 83 (dd, 1H, J=8. 6, 1. 9Hz), 8. 10~8. 25 (m, 3H), 8. 67 (m, 1H), 10. 40 (brs, 1H) 10. 62 (brs, 1H)

【0056】実施例8

2-[4-[4-000-6-(3-3)] アミノー1、3、5ートリアジンー2ーイル] アミノフェニル] ベンゾフラン ナトリウム塩の合成(化合物8)

この化合物を実施例1の合成手順に従い、3-アミノベンゼンスルホン酸と2-(4-アミノフェニル)ベンゾフランを用いて製造した。(収率85%)

FAB-MS (positive mode, m/z); 516, 518 [M+H] +, 538, 540 [M-H+2Na] +

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, DMSO-d6, pp m); 7. 2~8. 0 (m, 13H), 10. 36 (b rs, 1H), 10. 47 (brs, 1H)

【0057】実施例9

2-[4-[4-クロロー6-(4-メトキシー3-スルホフェニル)アミノー1,3,5-トリアジンー2ーイル]アミノフェニル]-6-メチルベンゾチアゾールナトリウム塩の合成(化合物9)

この化合物を実施例1の合成手順に従い、3-アミノー 4-メトキシベンゼンスルホン酸と2-(4-アミノフェニル)-6-メチルベンゾチアゾールを用いて製造した。(収率32%)

FAB-MS (positive mode, m/z); 555, 557 [M+H] +

¹H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2. 46 (s, 3H), 3. 79 (s, 3H), 7. 00 (d, 1H, J=8. 8Hz), 7. 30~ 7. 42 (m, 2H), 7. 65~8. 14 (m, 7 H), 10. 15 (brs, 1H) 10. 51 (br s, 1H)

【0058】実施例10

2-[4-[4-000-6-(2-000-5-3) ホフェニル) アミノー1, 3, 5-トリアジンー2-イル] アミノフェニル] -6-メチルベンゾチアゾールナトリウム塩の合成(化合物10)

この化合物を実施例1の合成手順に従い、3-アミノー 4-クロロベンゼンスルホン酸と2-(4-アミノフェニル)-6-メチルベンゾチアゾールを用いて製造した。(収率88%)

FAB-MS (positive mode, m/z); 559, 561 [M+H] $^{+}$, 581, 583 [M+Na] $^{+}$

1H-NMR (200MHz, DMSO-d6, ppm); 2.45(s, 3H), 7.30~7.38(m, 1H), 7.55~8.10(m, 9H), 10.20(brs, 1H)10.55(brs, 1H)【0059】実施例11

2-[4-[4-クロロ-6-(4-フェニルアミノー3-スルホフェニル)アミノ-1,3,5-トリアジン-2-イル]アミノフェニル]-6-メチルベンゾチア

ゾール ナトリウム塩の合成(化合物11)

この化合物を実施例1の合成手順に従い、3-アミノー 2-フェニルアミノベンゼンスルホン酸と2-(4-ア ミノフェニル)-6-メチルベンゾチアゾールを用いて 製造した。(収率60%)

FAB-MS (positive mode, m/z); 616, 618 [M+H]⁺, 638, 640 [M+Na]⁺

¹H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2.46(s, 3H), 6.8~8.6(m, 1 5H), 10.10(brs, 1H) 10.42(br s, 1H)

【0060】実施例12

 $2-[4-[4-\rho_0] - 6-[(E)-2-(4-2)] - 6-[4-[4-\rho_0] - 6-[4-\rho_0] - 6-$

FAB-MS (positive mode, m/z); 796, 798 $[M-H+2Na]^+$, 818, 820 $[M-2H+3Na]^+$

¹H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2.46(s, 3H), 7.2~7.4(m, 1 H), 7.6~8.7(m, 14H), 10.4~1 0.7(m, 2H)

【0061】実施例13

1-[4-0ロロー6-[4-(6-メチルベンゾチア ゾールー2-イル)フェニルアミノ]-1,3,5-ト リアジン-2-イルアミノ]-7-ナフタレンスルホン 酸ナトリウム塩の合成(化合物13)

この化合物を実施例1の合成手順に従い、1-アミノ-7-ナフタレンスルホン酸と2-(4-アミノフェニル)-6-メチルベンゾチアゾールを用いて製造した。 (収率91%)

FAB-MS (positive mode, m/z); 575, 577 $[M+H]^+$, 597, 599 $[M+Na]^+$

¹H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2.45(s, 3H), 7.2~8.1(m, 1 2H), 8.31(s, 1H), 10.2~10.7 (m, 2H)

【0062】実施例14

 ンゾチアゾールの合成(化合物14)

この化合物を実施例1の合成手順に従い、2-(3-アミノフェニルスルホニル)エタノールと2-(4-アミノフェニル)-6-メチルベンゾチアゾールを用いて製造した。(収率68%)

FAB-MS (positive mode, m/z); 553, 555 [M+H] +

 $^{1}H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp \\ m); 2.46 (s, 3H), 3.45 (m, 2H), \\ 3.70 (m, 2H), 4.94 (t, 1H, J=5.3Hz), 7.35 (dd, 1H, J=8.4, 1.3 \\ Hz), 7.66 (m, 2H), 7.7~8.2 (m, 8H), 10.67 (brs, 2H)$

【0063】実施例15

2-[4-[4-000-6-(3-3)] ェニル)アミノー1、3、5ートリアジンー2ーイル)アミノフェニル]-6-3 チルベンゾチアゾールの合成 (化合物15)

この化合物を実施例1の合成手順に従い、3-アミノスルホニルアミドと2-(4-アミノフェニル)-6-メチルベンゾチアゾールを用いて製造した。(収率42%)

FAB-MS (positive mode, m/z); 524, 526 [M+H]⁺, 546, 548 [M+Na]⁺

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2.46(s, 3H), 7.2~8.2(m, 13H), 10.65(brs, 1H), 10.70(brs, 1H)

【0064】実施例16

2-[4-[4-000-6-(3-モルホリノスルホ ニルフェニル) アミノー1,3,5ートリアジンー2ーイル) アミノフェニル] <math>-6-メチルベンゾチアゾール の合成(化合物16)

この化合物を実施例1の合成手順に従い、3-アミノフェニルスルホニルモルホリンと2-(4-アミノフェニル)-6-メチルベンゾチアゾールを用いて製造した。 (収率43%)

FAB-MS (positive mode, m/z); 594, 596 [M+H]⁺, 616, 618 [M+Na]⁺

 $^{1}H-NMR$ (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2.47(s, 3H), 2.90(m, 4H), 3.63(m, 4H), 7.36(dd, 1H, J= 8.4, 1.1Hz), 7.4~8.2(m, 10 H), 10.67(brs, 2H)

【0065】実施例17

2-[4-[6-(4-r)]-3-xu+r) r = 1-4-ppp-1, 3, 5-hyriv-2-4 u] r = 1-2-x ナトリウム塩の合成(化合物17)

2-(4-アミノフェニル)-6-メチルベンゾチアゾール130mgを、DMF5m1に溶解後、氷冷下にて、塩化シアヌル100mgを溶解したDMF1m1溶液を滴下し、同温度にて30分攪拌した。次いで、水3m1に溶解した2,5-ジアミノベンゼンスルホン酸97mg及び炭酸水素ナトリウム136mgを同温度にて滴下した後、徐々に室温に戻しながら、5時間攪拌した。反応液を、吸引評過後、沪液をセファデックスしH-20(170m1,溶出液メタノール)のカラムクロマトグラフィーに供し、溶出画分を分取、減圧濃縮することにより、上記表示化合物(127.5mg,42%)を得た。

FAB-MS (positive mode, m/z); 540, 542 [M+H]⁺

¹H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2. 46 (s, 3H), 5. 61 (brs, 1 H), 6. 65 (d, 1H, J=8. 5Hz), 7. 1 2~7. 40 (m, 2H), 7. 51~7. 70 (m, 1H), 7. 8~8. 1 (m, 6H), 9. 85~1 0. 00 (brs, 1H), 10. 35~10. 47 (brs, 1H)

【0066】実施例18

2-[4-[6-(4'-アミノ-5,5'-ジメチル-2,2'-ジホスホノビフェニル-4-イル)アミノ-4-クロロ-1,3,5-トリアジン-2-イル]アミノフェニル]-6-メチルベンゾチアゾール 2ナトリウム塩の合成(化合物18)

この化合物を実施例17の合成手順に従い、4,4'-ジアミノ-5,5'-ジメチル-2,2'-ビフェニルービスベンゼンスルホン酸と2-(4-アミノフェニル)-6-メチルベンゾチアゾールを用いて製造した。(収率13%)

FAB-MS (positive mode, m/z); 746, 748 [M+Na] +, 768, 778 [M-H+Na] +

¹H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2.01(s, 3H), 2.12(s, 3H), 2.46(s, 3H), 4.80(brs, 2H), 6.90 \sim 7.00(brs, 1H), 7.19(d, 2H, J=6.3Hz), 7.33(dd, 1H, J=8.3, 1.2Hz), 7.66 \sim 8.12(m, 7H), 9.86 \sim 10.06(brs, 1H), 10.43 \sim 10.52(brs, 1H)

【0067】実施例19

2-[4-[4-000-6-(3-ボロフェニル) ア ミノ-1,3,5-トリアジン-2-イル] アミノフェニル] <math>-6-メチルベンゾチアゾール ナトリウム塩の合成(化合物19)

この化合物を実施例17の合成手順に従い、3-アミノ

フェニルホウ酸と2-(4-アミノフェニル)-6-メ チルベンゾチアゾールを用いて製造した。(収率72 %)

FAB-MS (positive mode, m/z); 489, 491 [M+H]⁺ 1 H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2. 46 (s, 3H), 7. 37 (m, 3H), 7. 6~8. 2 (m, 8H), 10. 30 (brs, 1H), 10. 55 (brs, 1H)

【0068】実施例20

この化合物を実施例17の合成手順に従い、3-アミノフェノールと $2-(4-アミノフェニル)-6-メチル ベンゾチアゾールを用いて製造した。(収率43%)<math>^1$ H-NMR(200MHz, DMSO-d6, ppm); 2.46(s,3H),6.56(br,1H),7.13(m,3H),7.35(dd,1H,J=8.6,1.5Hz),7.96(m,6H),9.55(brs,1H),10.24(brs,1H),10.57(brs,1H)

【0069】実施例21

2-[4-[4-000-6-(3-カルボキシフェニル)アミノ-1,3,5-トリアジン-2-イル]アミノフェニル]-6-メチルベンゾチアゾール ナトリウム塩の合成(化合物21)

この化合物を実施例17の合成手順に従い、3-アミノ 安息香酸と2-(4-アミノフェニル)-6-メチルベンゾチアゾールを用いて製造した。(収率62%) ¹H-NMR(200MHz,DMSO-d6,ppm);2.46(s,3H),7.35(dd,1H,J=8.4,1.5Hz),7.52(t,1H,J=8.0Hz),7.7~8.2(m,9H),10.51(brs,1H),10.62(brs,1H)【0070】実施例22

2-[4-[4-000-6-[(D,L)-70]]ル] イミノー1, 3,5-トリアジンー2-イル] アミノフェニル] -6-メチルベンゾチアゾール ナトリウム塩の合成(化合物22)

この化合物を実施例17の合成手順に従い、(D, L) ープロリンと2-(4-rミノフェニル) -6-xチルベンゾチアゾールを用いて製造した。(収率35%) FAB-MS(positive mode, m/z);467,469[M+H]†

¹H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2.00 (m, 4H), 2.46 (s, 3H), 3.63 (m, 2H), 4.54 (m, 1H), 7.3 4 (dd, 1H, J=8.4, 1.3Hz), 7.8~ 8.1 (m, 6H), 10.56 (brs, 1H) 【0071】実施例23

2-[4-[4-000-6-[(D,L)-セリニル]アミノ-1,3,5-トリアジン-2-イル]アミノフェニル]-6-メチルベンゾチアゾール ナトリウム塩の合成(化合物23)

この化合物を実施例17の合成手順に従い、(D, L) ーセリンと2-(4-アミノフェニル)-6-メチルベンゾチアゾールを用いて製造した。(収率32%) ESI-MS(negative mode, m/z);455,457 [M-H] -,911 [2M-

 1 H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2. 45 (s, 3H), 3. 5~3. 8 (m, 2 H), 4. 12 (m, 1H), 7. 34 (dd, 1H, J=8. 5, 1. 4Hz), 7. 38 (br, 1H), 7. 9~8. 0 (m, 6H), 10. 31 and 10. 38 (2brs, 1H)

【0072】実施例24

H] -

2-[4-[4-000-6-(アンチピリン-4-1 ル)アミノ-1,3,5-トリアジン-2-1 アミノフェニル]-6-メチルベンゾチアゾール ナトリウム塩の合成(化合物24)

この化合物を実施例17の合成手順に従い、4-アミノ アンチピリンと2-(4-アミノフェニル)-6-メチルベンゾチアゾールを用いて製造した。(収率<math>6.8%) FAB-MS(positive mode, m/z);555,557[M+H] +

¹H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2. 20(s, 3H), 2. 46(s, 3H), 3. 15(s, 3H), 7. 3~8. 1(m, 6H), 9. 47(brs, 1H), 10. 49(brs, 1H)

【0073】実施例25

2-[4-(4-クロロー6-メトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)アミノフェニル]-6-メチルベンゾチアゾール の合成(化合物25)

この化合物を実施例1の合成手順に従い、溶媒量のメタ ノールと2-(4-アミノフェニル)-6-メチルベン ゾチアゾールを用いて製造した。(収率38%)

FAB-MS (positive mode, m/z); 384, 386 [M+H]⁺

¹H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2.46 (s, 3H), 4.00 (s, 3H), 7.35 (dd, 1H, J=8.4, 1.6), 7.8 ~8.0 (m, 4H), 8.0~8.1 (m, 2H), 10.90 (brs, 1H)

【0074】実施例26

2-[4-[4-0pp-6-(3-x++5)] 7x +5-1, 3, 5-hypi yyz yyz yyz yz

ニル] -6-メチルベンゾチアゾール の合成(化合物 26)

塩化シアヌル106mgをトルエン10m1に懸濁後、炭酸カリウム79mg、クラウンエーテル(18-crown-6)8.8mg及び3-メトキシエタノール72mgを加え、冷却下3時間攪拌した。反応液をセライト沪過及びシリカゲルカラムクロマト精製(10m1、溶出液へキサンー塩化メチレン=1-2)に供した後、アセトン4m1に再溶解し、2-(4-アミノフェニル)-6-メチルベンゾチアゾール188mg、水1m1に溶解した炭酸水素ナトリウム31mgを加え、室温にて7時間攪拌した。以下実施例1と同様の操作を行うことにより、上記化合物を50.3mg(収率19%)を得た。

FAB-MS (positive mode, m/z); 476, 478 [M+H]

¹H-NMR (200MHz, DMSO-d6, pp m); 2. 46 (s, 3H), 3. 80 (s, 3H), 7. 35 (dd, 1H, J=8. 4, 1. 6), 6. 8 5~7. 05 (m, 3H), 7. 32~7. 52 (m, 2H), 7. 60~8. 15 (m, 6H), 11. 10 (brs, 1H)

【0075】本発明のテロメラーゼ阻害剤は、染色体末端のテロメア配列の付加反応抑制に用いられ、テロメラーゼ関連の疾患の治療に用いられる。次に本化合物のテロメラーゼ阻害作用について説明する。

試験方法

テロメラーゼ活性は、例えば、Kimら(Scienc e、266巻、2011-2015頁、1994年)の TRAP法によって測定できる。テロメラーゼ阻害活性 は、協和メデックス社より発売されているONCOR TRAP-ezeテロメラーゼ活性検出キットを用い て、被験化合物存在下でTRAPアッセイを行うことに より、被験化合物非存在下での反応結果との比較から測 定できる。具体的には次のとうりである。キットに記載 されている方法に従って、すべての試薬及びU937細 胞から調製した抽出液を混合し、さらに被験化合物を合 わせて50マイクロリットルからなる反応液(テスト) を調製する。被験化合物溶液は、一般式[1]または一 般式[2]または一般式[3]で示される化合物をDM SOで溶解し蒸留水で希釈して、2%DMSO溶液とし て調製した。またテストと同時に被験化合物を含まない 反応液(コントロール)及び細胞抽出液を含まない反応 液(バックグラウンド)を調製し、以下の反応に供し

【0076】すべての反応はサーマルサイクラー中で行った。30 \mathbb{C} 、30 分間インキュベートしテロメラーゼ反応を行った後、直ちに94 \mathbb{C} に昇温、10 分間インキュベート後、(94 \mathbb{C} / 30 \mathbb{W} 、55 \mathbb{C} / 30 \mathbb{W} 、72 \mathbb{C} / 1 \mathbb{W})の30 サイクルで \mathbb{W} \mathbb{W} になった。す

べての反応終了後、ポリアクリルアミド電気泳動によって反応中に含まれる生成したDNAを解析した。反応液の一部を12.5%ポリアクリルミドで電気泳動を行い、ゲルを染色後、バイオラット社のモレキュラーイメージャーによって生成した6塩基ごとのDNAラダーバ

ンドの定量を行った。サンプルのテロメラーゼ阻害活性は、テスト、コントロール、バックグラウンドの各DNA定量値を以下の数式 1 に当てはめて求めた。

【0077】 【数1】

(1- テスト値-パックグラウンド値 コントロール値-パックグラウンド値

【0078】結果

化合物1、3、4、5、6、7、9、10、11、1 2、13、17、18、27、28、29、30、3 1、32、33、34、35、40等は、100マイク ロモル濃度にて、テロメラーゼを完全に阻害した。 [0079]

【発明の効果】本発明により、本化合物がテロメラーゼ 阻害作用を有することが見出された。すなわち、本発明 の化合物はテロメラーゼ阻害剤として有用であることが 見いだされた。